VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

Absender: INTERNATIONALE RECHERCHENBEHÖRDE An: Eingegangen siehe Formular PCT/ISA/220 JULI 2004 SCHRIFTLICHER BESCHEID DER INTERNATIONALEN RECHERCHENBEHORDE (Regel 43bis.1 PCT) FRIST: 25,02,200 · Absendedatum 17 25, 22 acc (TagMonatUahr) siehe Formular PCT/ISA/210 (Blatt 2) Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts **WEITERES VORGEHEN** siehe Formular PCT/ISA/220 siehe Punkt 2 unten Internationales Aktenzeichen Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) PCT/EP2004/004033 16.04.2004 25.04.2003 Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K31/13, A61K31/53, A61P25/32 Anmelder HF ARZNEIMITTELFORSCHUNG GMBH 1. Dieser Bescheid enthält Angaben zu folgenden Punkten: ☑ Feld Nr. I Grundlage des Bescheids □ Feld Nr. II Priorität Feld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit ☐ Feld Nr. IV Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung ☑ Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Regel 43bis.1(a)(i) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung ☐ Feld Nr. VI Bestimmte angeführte Unterlagen ☐ Feld Nr. VII Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung Feld Nr. VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung 2. **WEITERES VORGEHEN** Wird ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung gestellt, so gilt dieser Bescheid als schriftlicher Bescheid der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde ("IPEA"); dies trifft nicht zu, wenn der Anmelder eine andere Behörde als diese als IPEA wählt und die gewählte IPEA dem Internationale Büro nach Regel 66.1bis b) mitgeteilt hat, daß schriftliche Bescheide dieser Internationalen Recherchenbehörde nicht anerkannt werden. Wenn dieser Bescheid wie oben vorgesehen als schriftlicher Bescheid der IPEA gilt, so wird der Anmelder aufgefordert, bei der IPEA vor Ablauf von 3 Monaten ab dem Tag, an dem das Formblatt PCT/ISA/220 abgesandt wurde oder vor Ablauf von 22 Monaten ab dem Prioritätsdatum, je nachdem, welche Frist später abläuft, eine schriftliche Stellungnahme und, wo dies angebracht ist, Änderungen einzureichen. Weitere Optionen siehe Formblatt PCT/ISA/220. 3. Nähere Einzelheiten siehe die Anmerkungen zu Formblatt PCT/ISA/220. Name und Postanschrift der mit der internationalen Bevollmächtigter Bediensteter

9)

Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

Büttner, U

Tel. +49 89 2399-7841



Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004033

	Fel	d N	r. I Grundlage des Bescheids					
1.	Hin: erst	sich ellt	tlich der Sprache ist der Bescheid auf der Grundlage der internationalen Anmeldung in der Sprache worden, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.					
		eı	r Bescheid ist auf der Grundlage einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache rstellt worden, bei der es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für die Zwecke der ernationalen Recherche eingereicht worden ist (gemäß Regeln 12.3 und 23.1 b)).					
2.	wur	dinsichtlich der Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz , die in der internationalen Anmeldung offenbart vurde und für die beanspruchte Erfindung erforderlich ist, ist der Bescheid auf folgender Grundlage erstellt vorden:						
	a. Art des Materials							
	[Sequenzprotokoll					
			Tabelle(n) zum Sequenzprotokoll					
	b. F	orm	des Materials					
	[in schriftlicher Form					
	[in computerlesbarer Form					
	c. Zeitpunkt der Einreichung							
	[in der eingereichten internationalen Anmeldung enthalten					
	[⊐ .	zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht					
	[bei der Behörde nachträglich für die Zwecke der Recherche eingereicht					
3.		ein	urden mehr als eine Version oder Kopie eines Sequenzprotokolls und/oder einer dazugehörigen Tabelle igereicht, so sind zusätzlich die erforderlichen Erklärungen, daß die Information in den nachgereichten er zusätzlichen Kopien mit der Information in der Anmeldung in der eingereichten Fassung übereinstimmt w. nicht über sie hinausgeht, vorgelegt worden.					
1	Zusätzliche Remerkungen							

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004033

	Fe	ld Nr. II	Priorität		
1.	lgende Dokument ist noch nicht eingereicht worden:				
		⊠	Abschrift der früheren Anmeldung, deren Priorität beansprucht worden ist (Regel 43 <i>bis</i> .1 und 66.7(a)).		
			Übersetzung der früheren Anmeldung, deren Priorität beansprucht worden ist (Regel 43 <i>bis</i> .1 und 66.7(b)).		
		Daher in der	war es nicht möglich, die Gültigkeit des Prioritätsanspruchs zu prüfen. Der Bescheid wurde trotzdem Annahme erstellt, daß das beanspruchte Prioritätsdatum das maßgebliche Datum ist.		
Prioritatsanspruch als ungultig erwiesen hat (Regeln 43 <i>bis</i> .1 und 64.1). Für d		Priorita	Bescheid ist ohne Berücksichtigung der beanspruchten Priorität erstellt worden, da sich der ätsanspruch als ungültig erwiesen hat (Regeln 43 <i>bis</i> .1 und 64.1). Für die Zwecke dieses Bescheids her das vorstehend genannte internationale Anmeldedatum als das maßgebliche Datum.		
3.	3. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:				

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004033

_	Fel-	Feld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit					
	Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, au erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:						
	☐ die gesamte internationale Anmeldung,						
	\boxtimes	Ansprüche Nr. 13-15 (in Bezug auf Industrielle Anwendbarkeit)					
	Begründung:						
Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 13-15 (in Beindustrielle Anwendbarkeit) beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (genaue Angaben):							
W. 5		siehe Beiblatt					
		Die Beschreibung, die Ansprück oder die obengenannten Ansprückonnte (genaue Angaben):	he oc üche	der die Zeichnungen <i>(machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben)</i> Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden			
		Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.					
		für die gesamte Anmeldung oder für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.					
		□ Das Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll entspricht nicht dem in Anhang C zu der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard, weil					
		die schriftliche Form		nicht eingereicht wurde.			
				nicht dem Standard entspricht.			
		die computerlesbare Form		nicht eingereicht wurde.			
(A)				nicht dem Standard entspricht.			
		Die Tabellen zum Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in computerlesbare Form vorliegen, entsprechen nicht den in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebe technischen Anforderungen.					
□ Siehe Beiblatt für weitere Angaben.							

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/004033

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Regel 43bis.1(a)(i) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit

Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit

Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit

Ja: Ansprüche: 1-12

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

Die Ansprüche 13-15 beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

- 1.) Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: US-A-6 083 962 (LEVIN EDWARD D ET AL) 4. Juli 2000 (2000-07-04)
 - D2: WO 99/17803 A (CARY MEDICAL CORP ; CARY DOUGLAS D (US)) 15. April 1999 (1999-04-15)
 - D3: WO 00/35279 A (NEWMAN MARY; SILVER ARCHIE (US); SANBERG PAUL (US); SHYTLE DOUGLAS (U) 22. Juni 2000 (2000-06-22)
 - D4: WO 00/48600 A (LOHMANN THERAPIE SYST LTS; ASMUSSEN BODO (DE); OPITZ KLAUS (DE); HILL) 24. August 2000 (2000-08-24)
- 2.) Dokument D1 beschreibt die Kombination, der missbräuchlich verwendeten Substanz und eines Antagonisten, zur Therpaie des Missbrauchs. Unter anderem wird Alkohol Missbrauch angesprochen. Eine partielle Substitutionstherapie (z.B Desoxypeganin) in Kombination mit Mecylamin wird jedoch nicht vorgeschlagen.

Dokumente D2 und D3 beschreiben die Verwendung von Mecylamin zur Behandlung von Alkoholmissbrauch.

Dokument D4 beschreibt die Verwendung von Desoxypeganin zur Behandlung von Alkoholmissbrauch.

SCHRIFTLICHER BESCHEID DER INTERNATIONALEN RECHERCHEBEHÖRDE (BEIBLATT)

454

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2004/004033

Der Anmelder hat gezeigt, dass die Kombination von Mecylamin und Desoxypeganin zu einem synergistischen Effekt führt. Dies war nicht durch Kombination der Dokumente D2/D3 und D4 vorhersehbar. Vor allem unter Berücksichtigung der Tatsache, dass es sich dabei um zwei entgegengesetzte Therapieansätze handelt.

Auch unter Einbeziehung von D1 war die Wirkung der Kombination nicht vorhersehbar.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 ist somit neu (Artikel 33 (2) PCT) und beruht aus den somit auf einer erfinderischen Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT).

Die Ansprüche 2-15 sind vom Anspruch 1 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit.